

PHOSPHOR-HOMACCORD, injekcinis tirpalas

Dopuszczony

- PARIS QUADRIFOLIA D200
- PARIS QUADRIFOLIA D30
- PARIS QUADRIFOLIA D10
- PARIS QUADRIFOLIA D6
- ARGENTUM NITRICUM D200
- ARGENTUM NITRICUM D30
- ARGENTUM NITRICUM D10
- PHOSPHORUS D200
- PHOSPHORUS D30
- PHOSPHORUS D10

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

PHOSPHOR-HOMACCORD, injekcinis tirpalas

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w angielski
Dostępne wyłącznie w angielski

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Droga podania:

Podanie podskórne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
0.02 millilitre(s) / 1.00 Ampułka

Dostępne wyłącznie w angielski
0.02 millilitre(s) / 1.00 Ampułka

Dostępne wyłącznie w angielski

0.02 millilitre(s) / 1.00 Ampułka

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

0.02 millilitre(s) / 1.00 Ampułka

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

0.02 millilitre(s) / 1.00 Ampułka

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

0.02 millilitre(s) / 1.00 Ampułka

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

0.02 millilitre(s) / 1.00 Ampułka

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

0.02 millilitre(s) / 1.00 Ampułka

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

0.02 millilitre(s) / 1.00 Ampułka

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

0.02 millilitre(s) / 1.00 Ampułka

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QV03

Kategoria dostępności:

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne w:

Lithuania

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [litewski](#)

Dostępne wyłącznie w [litewski](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

23/03/2003

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Organ odpowiedzialny:

State Food And Veterinary Service

Numer pozwolenia:

LT/2/03/1538/001-002

Data zmiany statusu pozwolenia:

25/03/2008

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.